(54) NEW INK COMPOSITION CURABLE BY ACTINIC RADIATION

(11) 4-277573 (A)

(43) 2.10.1992 (19) JP

(21) Appl. No. 3-38500 (22) 5.3.1991

(71) DAINIPPON INK & CHEM INC (72) MASAYUKI KINOSHITA(1)

(51) Int. Cls. C09D11/10,C08G59/18,C08G59/20,C08G59/42,C09D11 00

PURPOSE: To provide an alkali-developable resist ink compsn. which is highly sensitive and excellent in curability and resistance to water, solvent, and heat.

CONSTITUTION: An alkali-developable resist ink compsn. which contains a specific resin curable by actinic radiation and a photopolymn. initiator. The resin is obtd. from a specific oxirane compd. prepd. by epoxidizing a dimer of 2,7-hydroxynaphthalene alone or together with β -naphthol, an unsatd. monocarboxylic acid such as (meth)acrylic acid, and a polycarboxylic acid anhydride.

(54) MODIFIER FOR COATING MATERIAL

(11) 4-277575 (A)

(43) 2.10.1992 (19) JP

(21) Appl. No. 3-63885

(22) 5.3.1991

(71) NIPPON STEEL CHEM CO LTD (72) MORIO KIMURA(1) (51) Int. Cl⁵. C09D161/18,C08G10/02//(C09D161/18,C09D161/06)

PURPOSE: To provide the title modifier which is compounded into a coating material to improve the corrosion resistance of the material by reacting an arom, polycyclic compd. with a phenol and a cross-linker comprising a formaldehyde compd. or dihydroxybenzene compd.

CONSTITUTION: The title modifier comprises a thermoplastic arom. polycyclic resin having an average mol.wt. of 300-1000 and is prepd. by reacting 100mol of an arom. polycyclic compd. (e.g. acenaphthene, naphthalene, or diphenyl ether) with 10-50mol of a phenol (e.g. phenol or a 3-5C alkylphenol) and 50-200mol of at least one cross-linker selected from the group consisting of formaldehyde compds. and dihydroxybenzene compds. (e.g. paraformaldeyde or p-xylylene glycol). The modifier is compounded into a coating material to improve the corrosion resistance of the material.

(54) CORROSIONPRROOF COATING COMPOSITION

(11) 4-277576 (A)

(43) 2.10.1992 (19) JP

(21) Appl. No. 3-63887 (22) 5.3.1991

(71) NIPPON STEEL CHEM CO LTD (72) MORIO KIMURA(1)

(51) Int. Cl³. C09D163/00,C09D5/08,C09D161/18//(C09D161/18,C09D163/00)

PURPOSE: To provide the title compsn. excellent in corrosion resistance by incorporating a thermoplastic polycyclic arom. resin obtd. by reacting a polycyclic arom. compd. with a phenol and a specific cross-linker, an epoxy resin, and an amine curative into the compsn.

CONSTITUTION: The title compsn. contains as the essential components a thermoplastic polycyclic arom. resin with an average mol.wt. of 300-1000 prepd. by reacting 100mol of an arom. polycyclic compd. (e.g. acenaphthene, naphthalene, or diphenyl ether) with 10-50mol of a phenol (e.g. phenol or a 3-5C alkylphenol) and 50-200mol of at least one cross-linker selected from the group consisting of formaldehyde compds. and dihydroxybenzene compds. (e.g. paraformaldehyde or p-xylylene glycol). an epoxy resin, and an amine curative. The compsn., excellent in corrosion resistance, is suitable for a heavy-duty corrosionproof coating.

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出顧公開番号 特開平4-277576

(43)公開日 平成4年(1992)10月2日

FΙ (51) Int.Cl.⁵ 識別記号 庁内整理番号 技術表示箇所 C 0 9 D 163/00 PKH 8416-4 J 5/08 PPY6904-4 J 161/18 PHK 8215-4 J # (C 0 9 D 161/18 8416-4 J 163:00)

審査請求 未請求 請求項の数2(全 4 頁)

(21)出願番号

(22)出顧日

特顯平3-63887

平成3年(1991)3月5日

(71)出願人 000006644

新日齡化学株式会社

東京都中央区銀座5丁目13番16号

(72)発明者 木村 護男

福岡県北九州市小倉北区井堀3-24-21

(72) 発明者 岡本 弘

福岡県北九州市八幡西区鷹見台4-14-14

(74)代理人 弁理士 佐野 英一

(54) 【発明の名称】 防食塗料

(57) 【要約】

(構成) (a) 多環芳香族化合物100モルに対し、フ ェノール類10~50モル並びにホルムアルデヒド類及 びジヒドロキシベンゼン類から選ばれる少なくとも1種 の架構剤50~200モルとを反応させて得られる平均 分子量300~1000熱可塑性多環芳香族樹脂

- (b) エポキシ樹脂
- (c) アミン系硬化剤

を必須の構成成分として含有する防食塗料。

(効果) 本発明の防食強料は、防食性能が優れるので、 重防食塗料として好壷である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) 多環芳香族化合物100モルに対 し、フェノール類10~50モル並びにホルムアルデヒ ド類及びジヒドロキシベンゼン類から選ばれる少なくと も1種の架構剤50~200モルとを反応させて得られ る平均分子量300~1000の熱可塑性多環芳香族樹 脂(b)エポキシ樹脂(c)アミン系硬化剤を必須の構 成成分として含有する防食塗料。

1

【蘭求項2】 2 被型塗料である蘭求項1 記載の防食塗 料。

【発明の詳細な説明】

[0.00.1]

【産業上の利用分野】本発明はエポキシ樹脂系防食塗料 に関するものである。

[0002]

【従来の技術】エポキシ樹脂系防食塗料は水道管、下水 管、船舶等の重防食塗料等として使用されている。防食 性能を高めるため、このような塗料にはコールタール、 ピッチ、アスファルト、ギルソナイト等の瀝青物質の 他、石油樹脂、クマロン樹脂、キシレン樹脂、スチレン 20 オリゴマー等を配合したり、特定の充填材を配合したり することが知られている(特開昭62-53381号公 報、特開昭59-197467号公報) が、いずれも一 長一短があるものであった。また、多類芳香族化合物を フォルムアルデヒド類やジヒドロキシベンゼンで重縮合 した樹脂も知られている(特開昭62-57413号、 同62-521号公報)が、これを塗料に配合すること を教えるものはない。

[0 0 0 3]

【発明が解決しようとする課題】本発明は防食性能及び 30 耐候性が改善された防食塗料を提供することを目的とす る。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、(a)多環芳 看族化合物100モルに対し、フェノール類10~50 モル並びにホルムアルデヒド類及びジヒドロキシベンゼ ン類から選ばれる少なくとも1種の架構剤50~200 モルとを反応させて得られる平均分子量300~100 0の熱可塑性多環芳香族樹脂、(b) エポキシ樹脂及び (c) アミン系硬化剤を必須の構成成分として含有する 40 防食強料である。

【0005】本発明の塗料の(a)成分の原料として用 いる多環芳香族化合物としては、ナフタレン、アルキル ナフタレン、ジフェニルエーテル等の2環の化合物、ア セナフテン、アントラセン、フェナントレン、ジフェニ レンオキサイド等の3環の化合物、ピレン等の4環以上 の化合物等が挙げられるが、アセナフテン、ナフタレ ン、メチルナフタレン、ピレン及びジフェニルエーテル からなる群れから選ばれた1種又は2種以上の化合物で ある。コールタールから薫留あるいは晶析等の手段によ 50 採用できるが、好ましくは(b)成分及び(c)成分は

り分離されたこれらの化合物又はこれらの化合物を含有 する個分を使用することは極めて有利である。

【0006】もう一つの原料として用いるフェノール類 としては、フェノールの他にクレゾール、キシレノー ル、エチルフェノール、プロピルフェノール、プチルフ ェノール、ペンチルフェノール等各種のアルキルフェノ ールが挙げられるが、好ましくはフェノール又はアルキ ルフェノールであり、より好ましくはフェノール又は炭 素数3~5のアルキルフェノールである。フェノール類 10 は前記多環芳香族化合物100モルに対して10~50 モル、好ましくは15~30モル用いられる。フェノー ル額が多くても、少なくてもエポキシ樹脂、エポキシ樹 脂等の強料用樹脂との相溶性が低下したり、強料に配合 したとき耐水性が低下する。

【0007】架橋剤としてはフォルムアルデヒド類又は ジヒドロキシペンゼンが使用される。 ホルムアルデヒド 類としては、ホルマリン、トリオキサン、パラフォルム アルデヒド等が挙げられるが、好ましくはパラフォルム アルデヒドである。ジヒドロキシベンゼンとしては、パ ラキシリレングリコールが好ましい。架橋剤は前記多環 芳香族化合物100モルに対して50~200モル、好 ましくは80~150モル用いられる。なお、このモル 比はパラフォルムアルデヒド等の多量体については、フ ォルムアルデヒドに換算して計算したものである。架橋 剤が多くても、少なくても適当な分子量の多環芳香族樹 脂が得られず、相溶性が低下したり、防食効果が発揮さ れないなどの問題を生ずる。多環芳香族化合物、フェノ ル類と架橋剤との反応は、有機スルフォン酸、硫酸、 しゅう酸、塩酸等のプロトン酸の存在下、90~200 ℃で行うことができる。反応終了後、水洗、蒸留等によ り酸触媒や未反応原料を分離して平均分子量300~1 000の熱可塑性多環芳香族樹脂を得る。この熱可塑性 多環芳香族樹脂は多環芳香族化合物1~3個又は多環芳 香族化合物1~3個とフェノール類1~2個がメチレン 基、ジメチレンエーテル基又はキシリレン基を介して結 合したものであり、平均的な多環芳香族化合物とフェノ -ル類の合計数は2~4個である。

【0008】本発明の強料の(b)成分はエポキシ樹脂 であり、ピスフェノールAのグリシジルエーテル等のグ リシジルエーテル基を分子内に1以上有するものが用い られ、好ましくはエポキシ当量200~2000で、平 均分子量400~3000のエポキシ樹脂である。 (c) アミン系硬化剤であり、エポキシ樹脂と反応して

硬化させるものであればよく、好ましくは、脂肪族変成 ポリアミン、芳香族系変性ポリアミン等が挙げられる。

【0009】(a)成分の配合量は、(a)成分、 (b) 成分及び(c) 成分の合計の1~70重量%、針 ましくは30~60重量%の範囲がよい。その他の成分 の配合割合は、公知のエポキシ樹脂系防食塗料の配合が .3

塗料中の全固形分の10~50重量%の範囲がよい。そ の他、本発明の防食塗料には、上配必須成分の他に、夕 ルク、炭酸カルシウム、ケイ酸塩等の無機充填材や額 料、溶剤、触媒等を配合することができる。無機充填材 を配合する場合の配合量は全固形分の10~70重量 %、好ましくは40~60重量%の範囲がよい。また、 (b) 成分と (c) 成分とは別の液とし、使用時に混合 する2被型とすることが好ましい。この、場合、(a) 成分、充填材等は(b)成分含有液に含ませることがよ V).

[0010]

【実施例】実施例1アセナフテン0.70モル、パラー $t-\mathcal{I}\mathcal{F}\mathcal{N}$ フェノール0. 30モル、パラフォルムアル デヒドロ、80モルとを10重量%のしゅう酸触媒の存 在下、約110℃で4時間反応したのち、トルエンを加 えて密解させ、水洗して触媒を除去し、次いで減圧蒸留* ≠して未反応原料を分離して熱可塑性多環芳香族樹脂を得 た。この熱可塑性多環芳香族樹脂は、蒸気圧浸透法によ る平均分子量532、軟化点(B&R)114℃であっ た。また、別に 表1に示す多環芳香族化合物、パラー tープチルフェノール及び架橋剤とを上記の方法に準じ て反応させて、表1に示す多環芳香族樹脂を得た。架橋 剤がパラフォルムアルデヒドのとき、多環芳香族化合物 **/パラーt-プチルフェノールのモル比は8/2、パラ** フォルムアルデヒド/多環芳香族化合物のモル比は0.

10 8~1.5とし、架橋剤がパラキシリレングリコールの とき、多環芳香族化合物/パラーtープチルフェノール のモル比は7/3、キシリレングリコール/多環芳香族 化合物のモル比は0.55~0.6とした。得られた多 景芳香族樹脂の性状を表1に示す。

[0011] 【表1】

	多環芳香 族化合物	架橋剤	軟化点 ℃
1	AC	PF	119
2	N	PF	116
3	N	PXG	134
4	MN	PF	109
5	MN	PXG	136
6	AC袖	PF	135
7	но	PF	5 6
8	но	PXG	105
9	PY	PF	118
1 0	PE	PF	< 2 0
11	PE	PXG	9 5

注) ACはアセナフテン、AC袖はアセナフテンを約70重量%含むアセナフテ ン智分、Nはナフタレン、MNはメチルナフタレン、HOはタールピッチを熱分 解する際生ずる高沸点油を部分水素化した重質油、PYはメチルナフタレン1モ ルとピレン?モルの混合物、PEはジフェニルエーテルを示し、PFはパラフォ ルムアルデヒド、PXGはパラキシリレングリコールを示す。

【0012】次に、上記多環芳香族樹脂を配合したエポ キシ樹脂系防食塗料をつくり、塗膜性能を測定した。塗 料は主剤85重量%と硬化剤15重量%からなる2液型 50 (AER337-90%ワニス 旭化成(株)製)1

とし、主制中に上記多環芳香族樹脂(60%トルエン密 被) 24、7重量部、ピスフェノールA型エポキシ樹脂 5

3. 4重量部、(AER664-60%ワニス 旭化成 (株) 製) 6. 7重量部、タルカンパウダー28. 8重 量部、酸化チタン5. 0重量部、よう変剤0. 9重量 部、シンナー他5. 5重量部を配合し、硬化剤中に脂肪 族変成ポリアミン系硬化剤(フジキュアー4030 富 士化成(株) 製) 7. 5重量部、シンナー7. 5重量部 を配合した。この両者を混合して整膜を形成し、室温で 7日間硬化、乾燥したのち、塩水促進試験(基準値 7 日間浸漬後、ふくれの発生など異常がないこと)、耐原 *g/dcm²以下であること)、塩水噴霧試験(30日間噴霧後のクロスカット部のはくり巾mm)、温度勾配試験(塗膜側を60℃、鉄板側を15℃にしてふくれの発生が生じない期間day)を行った。その他、耐候性試験(ウエザーメーターでの上塗り塗料の黄変度)を行ったが、これはいずれも良好であった。また、比較として塗料改質材を配合しない塗料についても試験を行った。結果を表2に示す。

6

[0013]

油促進試験 (基準値 7日間浸漬後の重量変化が0.5 * 10 【表2】

生料改賞 利 No	塩水促 造試験	耐原油 促造試験	塩水噴 霧試験	温度勾配
1	0	0	<1	8
2	Δ	0	5	3
3	0	0	6. 5	3
4	0	0	4	4
5	0	0	5	5
6	0	0	2	7
7	Δ	0	4	>2 5
8	Δ	0	3	>2 5
9	0	0	3	6
1 0	Δ	0	1. 5	2 0
1 1	Δ	0	8	6
比較	×	0	>10	3

注)〇は基準値以上で合格、△は基準値に近い、×は基準値よりかなり低い。

[0014]

40 ので、重防食陰料として好適である。

【発明の効果】本発明の防食塗料は、防食性能が優れる

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出顧公開番号

特開平4-277578

技術表示箇所

(43)公開日 平成4年(1992)10月2日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

庁内整理番号

C 0 9 D 175/04

5/08

PHP

7602-4 J

PPX

6904 - 4 J

PQE

6904-4 J

審査請求 未請求 請求項の数2(全 4 頁)

(21)出顧番号

特顧平3-63886

(71)出顧人 000006644

FΙ

新日離化学株式会社

東京都中央区銀座5丁目13番16号

(22)出顧日 平成3年(1991)3月5日

(72)発明者 木村 護男

福岡県北九州市小倉北区井堀3-24-21

(72)発明者 岡本 弘

福岡県北九州市八幡西区鷹見台4-14-14

(74)代理人 弁理士 佐野 英一

(54) 【発明の名称】 防食塗料

(57)【要約】

(構成) (a) 多環芳香族化合物100モルに対し、フ ェノール類10~50モル並びにホルムアルデヒド類及 びジヒドロキシベンゼン類から選ばれる少なくとも1種 の架構剤50~200モルとを反応させて得られる平均 分子量300~1000熱可塑性多環芳香族樹脂

- (b) 高分子ポリオール
- (c) ポリイソシアネート化合物
- (d) 無機充填材

を必須の構成成分として含有する防食強料。

(効果) 本発明の防食塗料は、防食性能が優れるので、 重防食塗料として好適である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) 多環芳香族化合物100モルに対 し、フェノール観10~50モル並びにホルムアルデヒ ド類及びジヒドロキシベンゼン類から選ばれる少なくと も1種の架橋削50~200モルとを反応させて得られ る平均分子量300~1000の熱可塑性多環芳香族樹 脂(b)高分子ポリオール(c)ポリイソシアネート化 合物(d)無機充填材を必須の構成成分として含有する 防食塗料。

【請求項2】 2 被型強料である請求項1 記載の防食強 10 **\$1.**

【発明の詳細な説明】

[0.00.1]

【産業上の利用分野】本発明はウレタン樹脂系防食塗料 に関するものである。

[0002]

【従来の技術】ウレタン樹脂系防食強料は水道管、下水 管、船舶等の重防食塗料等として使用されている。防食 性能を高めるため、このような塗料にはコールタール、 ピッチ、アスファルト、ギルソナイト等の瀝青物質の 20 他、石油樹脂、クマロン樹脂、キシレン樹脂、スチレン オリゴマー等を配合したり、特定の充填材を配合したり することが知られている(特開昭62-53381号公 報、特開昭59-197467号公報) が、いずれも一 長一短があるものであった。また、多環芳香族化合物を フォルムアルデヒド類やジヒドロキシベンゼンで重縮合 した樹脂も知られている(特開昭62-57413号、 同62-521号公報)が、これを塗料に配合すること を教えるものはない。

[00003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は防食性能及び 耐候性が改善された防食強料を提供することを目的とす る.

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、(a)多環芳 香族化合物100モルに対し、フェノール類10~50 モル並びにホルムアルデヒド類及びジヒドロキシベンゼ ン額から選ばれる少なくとも1種の架構剤50~200 モルとを反応させて得られる平均分子量300~100 0 の熱可塑性多環芳香族樹脂、(b) 高分子ポリオー ル、(c)ポリイソシアネート化合物及び(d)無機充 填材を必須の構成成分として含有する防食強料である。

【0005】本発明の強料の(a)成分の原料として用 いる多環芳香族化合物としては、ナフタレン、アルキル ナフタレン、ジフェニルエーテル等の2環の化合物、ア セナフテン、アントラセン、フェナントレン、ジフェニ レンオキサイド等の3環の化合物、ピレン等の4環以上 の化合物等が挙げられるが、アセナフテン、ナフタレ ン、メチルナフタレン、ピレン及びジフェニルエーテル からなる群れから遺ばれた 1 種又は 2 種以上の化合物で 50 (b) 成分及び(c) 成分の合計の $1\sim7$ 0 重量%、好

ある。コールタールから蒸留あるいは晶析等の手段によ り分離されたこれらの化合物又はこれらの化合物を含有 する留分を使用することは極めて有利である。

2

【0006】もう一つの原料として用いるフェノール類 としては、フェノールの他にクレゾール、キシレノー ル、エチルフェノール、プロピルフェノール、プチルフ ェノール、ベンチルフェノール等各種のアルキルフェノ ールが挙げられるが、好ましくはフェノール又はアルキ ルフェノールであり、より好ましくはフェノール又は炭 素数3~5のアルキルフェノールである。フェノール類 は前記多環芳香族化合物100モルに対して10~50 モル、好ましくは15~30モル用いられる。フェノー ル類が多くても、少なくても高分子ポリオール、イソシ アネート等の強料用樹脂との相溶性が低下したり、強料 に配合したとき耐水性が低下する。

【0007】架橋剤としてはフォルムアルデヒド類又は ジヒドロキシベンゼンが使用される。ホルムアルデヒド **類としては、ホルマリン、トリオキサン、パラフォルム** アルデヒド等が挙げられるが、好ましくはパラフォルム アルデヒドである。ジヒドロキシベンゼンとしては、パ **ラキシリレングリコールが好ましい。架橋剤は前記多環** 芳香族化合物100モルに対して50~200モル、好 ましくは80~150モル用いられる。なお、このモル 比はパラフォルムアルデヒド等の多量体については、フ ォルムアルデヒドに換算して計算したものである。架橋 剤が多くても、少なくても適当な分子量の多環芳香族樹 脂が得られず、相溶性が低下したり、防食効果が発揮さ れないなどの問題を生ずる。多環芳香族化合物、フェノ - ル類と架構剤との反応は、有機スルフォン酸、硫酸、 しゅう酸、塩酸等のプロトン酸の存在下、90~200 ℃で行うことができる。反応終了後、水洗、蒸留等によ り酸触媒や未反応原料を分離して平均分子量300~1

000の熱可塑性多環芳香族樹脂を得る。この熱可塑性 多環芳香族樹脂は多環芳香族化合物1~3個又は多環芳 香族化合物1~3個とフェノール類1~2個がメチレン 基、ジメチレンエーテル基又はキシリレン基を介して結 合したものであり、平均的な多環芳香族化合物とフェノ -ル類の合計数は2~4個である。

【0008】本発明の強料の(b)成分は高分子ポリオ 40 ールであり、ポリオキシアルキレンポリオール、ポリテ トラメチレンエーテルグリコール、ポリエステルポリオ ール、エポキシボリオール等のポリイソシアネート化合 物と反応してウレタン樹脂を形成するものが挙げられ る。(c)成分はポリイソシアネート化合物であり、ト リレンジイソシアネート(TDI)、ジフェニルメタン ジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート等が挙 げられる。(d)成分は無機充填材であり、タルク、石 膏、炭酸カルシウム、ケイ酸塩等が挙げられる。

【0009】 (a) 成分の配合量は、(a) 成分、

ましくは30~60重量%の範囲がよい。その他の成分 の配合割合は、公知のウレタン樹脂系防食塗料の配合が 採用できるが、好ましくは(b)成分及び(c)成分は **塗料中の全固形分の10~50重量%の範囲がよく、**

(d) 成分の配合量は全固形分の10~70重量%、好 ましくは40~60重量%の範囲がよい。その他、本発 明の防食塗料には、上記必須成分の他に、無料、溶剤、 触媒等を配合することができる。また、(b)成分と (c) 成分とは別の被とし、使用時に混合する2液型と 成分等は(b)成分含有液に含ませることがよい。 [0010]

【実施例】実施例1アセナフテン0.70モル、パラー t-プチルフェノールO.30モル、パラフォルムアル デヒド0.80モルとを10重量%のしゅう酸触媒の存 在下、約110℃で4時間反応したのち、トルエンを加 えて溶解させ、水洗して触媒を除去し、次いで減圧蒸留*

*して未反応原料を分離して熱可塑性多環芳香族樹脂を得 た。この熱可塑性多環芳香族樹脂は、蒸気圧浸透法によ る平均分子量532、軟化点 (B&R) 114℃であっ た。また、別に 表1に示す多環芳香族化合物、パラー t-プチルフェノール及び架橋剤とを上記の方法に準じ て反応させて、表1に示す多環芳香族樹脂を得た。架橋 剤がパラフォルムアルデヒドのとき、多環芳香族化合物 **/パラーt-プチルフェノールのモル比は8/2、パラ** フォルムアルデヒド/多環芳香族化合物のモル比は0. することが好ましい。この、場合、(a)成分、(d) $10-8\sim 1$. 5 とし、架橋剤がパラキシリレングリコールの とき、多環芳香族化合物/パラーtープチルフェノール のモル比は7/3、キシリレングリコール/多環芳香族 化合物のモル比は0.55~0.6とした。得られた多 環芳香族樹脂の性状を表1に示す。

> [0011] 【表1】

触料改質材 No	多環芳香族 化合物	架構剤	軟化点 ℃	
1	AC	PF	119	
2	N	PF	116	
3	N	PXG	134	
4	MN	PF	109	
5	MN	PXG	136	
6	AC袖	PF	135	
7	но	PF	5 6	
8	но	PXG	105	
9	PY	PF	118	
1 0	PE	PF	<20	
11	PE	PXG	9 5	

注) ACはアセナフテン、AC補はアセナフテンを約70単量%含むアセナフテ ン智分、Nはナフタレン、MNはメチルナフタレン、HOはタールピッチを熱分 解する酸生ずる高沸点油を部分水素化した重質油、PYはメチルナフタレン1モ ルとピレン?モルの混合物、PEはジフェニルエーテルを示し、PFはパラフォ ルムアルデヒド、PXGはパラキシリレングリコールを示す。

【0012】次に、上記多環芳香族樹脂を配合したウレ - 料は主剤85重量%と硬化剤15重量%からなる2液型 タン補脂系防食強料をつくり、強料性能を測定した。強 50 とし、主剤中に上記多環芳香族樹脂(60%トルエン溶 5

綾) 23.8重量部、エポキシボリオール (60%エピ クロンH-215) 21. 3重量部、タルカンパウダー 25. 3重量部、酸化チタン5. 0重量部、無水石膏 2. 5 重量部、よう変剤 0. 9 重量部、シンナー他 6. 2.重量部を配合し、硬化剤中にトリメチロールプロパン アダクツTDI (75%タケネートD-103H) 1 1. 4重量部及びトルエン3. 6重量部を配合した。こ の両者を混合して塗膜を形成し、室温で7日間硬化、乾 燥したのち、塩水促進試験(基準値 7日間浸漬後、ふ くれの発生など異常がないこと)、耐原油促進試験(基 10 【表 2】 準値 7日間浸漬後の重量変化が0.5g/dcm²以キ

⇒下であること)、塩水噴霧試験(30日間噴霧後のクロ スカット部のはくり巾mm)、温度勾配試験(強膜側を 60℃、鉄板側を15℃としてふくれの発生が生じない 期間day)を行った。その他、耐侯性試験(ウエザー メーターでの上塗り塗料の黄変度)を行ったが、これは いずれも良好であった。また、比較として強料改質材を 配合しない強料についても試験を行った。結果を表2に 示す。

6

[0013]

整料改貨剤 No	塩水促進 試験	耐原油促進 試験	塩水噴霧 試験	温度勾配 試験
1	0	0	<1	6
2	Δ	0	7	3
3	0	0	6. 5	3
4	0	0	4. 5	Б
5	0	0	10	4
6	0	0	4	8
7	Δ	0	5. 5	>25
8	Δ	0	3	>2 5
9	0	0	4	7
1 0	Δ	0	1. 5	1 8
1 1	Δ	0	10	6
比較	×	0	>10	3

注) 〇は基準値以上で合格、△は基準値に近い、×は基準値よりかなり低い。

[0014]

ので、重防食強料として好産である。

【発明の効果】本発明の防食塗料は、防食性能が優れる